



# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 830

25 Μαΐου 2007

### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος NERITA.....	1
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος OTREDIL.....	2
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος FERRATA.....	3
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος EDASON.....	4
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος FUSINDAC-H.....	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος SANOCEF.....	6
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος LIPUM-RALDEX.....	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος DOSS-MEDICHROM.....	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος ANCHOPRIV.....	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος ARTHRYAL.....	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος DONAMIN.....	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος BIOSONIDE.....	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος YPEROD.....	13
Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊό- ντων.....	14
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας βιολογικού προϊόντος Aunativ SD.....	15
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό- ντος SALIVA MEDAC.....	16
Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊό- ντων.....	17

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος NERITA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 27733/25.4.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ.  
χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της πα-

ραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής  
υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμα-  
κευτικό προϊόν NERITA.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULPHATE SODIUM  
SALT

Μορφή: Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1,884(1,5)g/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: DELEGANT HOLDINGS LTD, KY-  
ΠΡΟΣ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DELEGANT HOLDINGS LTD,  
ΚΥΠΡΟΣ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος OTREDIL. (2)

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 28298/27.4.2007 και 28299/27.4.2007 από-  
φαση του Ε.Ο.Φ. χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του  
άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α)  
83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφο-  
ρίας στο φαρμακευτικό προϊόν OTREDIL.

Δραστική ουσία: ONDANSETRON HYDROCHLORIDE  
DIHYDRATE.

Μορφή: Ενέσιμο Διάλυμα 4mg/2ML AMP & 8mg/4ML  
AMP.

Δικαιούχους σήματος: MED-ONE ΑΦΒΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MED-ONE ΑΦΒΕΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος FERRATA. (3)

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 27729/25.4.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ.  
χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της πα-  
ραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής  
υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευ-  
τικό προϊόν FERRATA.

Δραστική ουσία: FERRIC HYDROXIDE POLYMALTOSE  
COMPLEX.

Μορφή: Πόσιμο διάλυμα σε συσκευασία μιας δόσης  
100mg/5ML VIAL.

Δικαιούχος σήματος: HELP ABEE  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HELP ABEE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος EDASON.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 27727/25.4.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ. χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν EDASON.

Δραστική ουσία: CLINDAMYCIN PHOSPHATE  
Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 600mg/4ML AMP.  
Δικαιούχος σήματος: HELP ABEE.  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HELP ABEE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος FUSINDAC-H.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 27728/25.4.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ. χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FUSINDAC-H.

Δραστικές ουσίες: FUSIDIC ACID +HYDROCORTISONE ACETATE.

Μορφή: Κρέμα (2+1)% (W/W).  
Δικαιούχος σήματος: VIOFAR ΕΠΕ.  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VIOFAR ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος SANOCEF.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 29071/25.2007 και 29072/25.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ. χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν SANOCEF.

Δραστική ουσία: CEFPROZIL MONOHYDRATE  
Μορφή: Κόνις για πόσιμο εναιώρημα 250mg/5ML (PD.ORA. SOL). Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB (TAB)

Δικαιούχος σήματος: SANOPHARM A.E.  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANOPHARM A.E.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος LIPIUM-RALDEX.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 28323/27.4.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ.

χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν LIPIUM-RALDEX.

Δραστική ουσία: ATORVASTATIN CALCIUM TRIHYDRATE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: RALDEX ENTERPRISES LTD, CYPRUS.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMACHROM AE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος DOSS-MEDICHROM.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 28814/30.4.2007 απόφαση του Ε.Ο.Φ. χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DOSS-MEDICHROM.

Δραστική ουσία: ATORVASTATIN CALCIUM TRIHYDRATE..  
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: MEDICHROM AE  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICHROM AE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος ANCHOPRIV

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 25152, 25153, 25154, 25155/16.4.2007 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3 (α) 83657/2005, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ANCHOPRIV.

Δραστική ουσία: MIRTAZAPINE

Μορφές: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 30mg/TAB. Αναβράζον δισκίο 15mg/TAB, 30mg/TAB & 45mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος ARTHRYAL

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 27041/23.4.2007 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3 (α) 83657/2005, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ARTHRYAL.

Δραστική ουσία: SODIUM HYALURONATE.

Μορφή: Ενέσιμο Διάλυμα σε Προγεμισμένη Σύριγγα 20mg/2ml.

Δικαιούχους σήματος: ZAPACO PHARMACEUTICALS LTD., CYPRUS.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ZAPACO PHARMACEUTICALS LTD., CYPRUS.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DONAMIN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 23765/11.4.2007 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3 (α) 83657/2005, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DONAMIN.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULPHATE SODIUM SALT.

Μορφή: Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1,884(1,5)g/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: GENEPHARM AE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GENEPHARM AE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BIOSONIDE.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 27725/25.4.2007 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3 (α) 83657/2005, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BIOSONIDE.

Δραστική ουσία: BUDESONIDE

Μορφή: Δερματικό διάλυμα 0,025% (W/V).

Δικαιούχος σήματος: BIOMEDIC LABORATORIES HOLDING S.A, LUXEMBOURG.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICUS AE.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος YPEROD.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 27527, 27528/25.4.2007 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3 (α) 83657/2005, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν YPEROD.

Δραστική ουσία: MOMETASONE FUROATE

Μορφές: Δερματικό διάλυμα 0,1% (W/W) & Αλοιφή 0,1%.

Δικαιούχος σήματος: VITA LONGA LTD, BRITISH ISLES U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 48965/06/13.4.2007 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων του άρθρου 144 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3(α) 83657/2005, οι άδειες κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEAD JOHNSON AEBE.

Κατόπιν αιτήσεων της εταιρείας.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
PANLIPO	TAB 10mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
PANLIPO	TAB 20mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
PANLIPO	TAB 40mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
LOSTRESS	TAB 5mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
LOSTRESS	TAB10mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
KETAZIDE	TAB (50+25)mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
SINOPRIL	TAB 10mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE
SINOPRIL	TAB 20mg/TAB	MEAD JOHNSON AEBE

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας βιολογικού προϊόντος Aunativ SD.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 43683/06/18.4.2007 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 144 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3(α) 83657/2005, η άδεια κυκλοφορίας του βιολογικού προϊόντος Aunativ SD.

Μορφή: INJ.SOL 1000 IU/5ML AMP.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: OCTAPHARMA HELLAS AE.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια  
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SALIVA MEDAC.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 38774/06/18.4.2007 απόφαση του

ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 144 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3(α) 83657/2005, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος SALIVA MEDAC.

Μορφή: Στοματικό διάλυμα 35mg/1ML.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ.

Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)

Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 49139/06/12.4.2007 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων του άρθρου 144 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3(α) 83657/2005, οι άδειες κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ  
Κατόπιν αιτήσεων της εταιρείας.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
AZTREM	DR.PD.INJ. 500mg/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
AZTREM	DR.PD.INJ. 1g/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CEPIME	DR.PD.INJ. 500mg/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CEPIME	DR.PD.INJ. 1g/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CEPIME	DR.PD.INJ. 2g/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CORGARD	TAB. 40mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CQRGARD	TAB. 80mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CEFATREX	DR.PD.INJ. 1g/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
CO-DEPON	EFF.TAB (500+30)mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
DEPON EXTRA	TAB (400+200+50)mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
ETOPOFOS	LY.P.IV.IN. 100mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
FER-IN-SOL	SYRUP 150 (30)mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
FER-IN-SOL	OR.SO.D 125 (2C)mg/ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
FER-IN-SOL	OR.SO.D. 125mg/ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
«KENTACEF	CAP. 500mg/CAP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
KENTACEF	PD.ORA.SUS 250mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
KENTACEF	PD.ORA, SUS 500mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
MEGACE	TAB. 40mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
MONOPLUS	TAB (20+12.5)mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
MYCOSTATIN	PINT. EXT.U 100.000 U/G	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
MYCOSTATIN	ORAL.SUSP. 100.000 U/ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
MYCOSTATIN	VAG. CR 25.000 U/G	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
NIFLAMOL	GEL. EXT.US 2,5%	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
NIFLAMOL	PINT. EXT.U. 3% W/W	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PARAPLATIN	INJ.SOL INF 450mg/45ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PARAPLATIN	INJ.SOL. INF 50mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PENTREXYL	DR.PD.INJ. 250mg/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PANTREXYL	PD.ORA.SUS 250mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PERFALGAN	EFF.TAB 500mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PERFALGAN	SUPP. 80mg/SUPP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PERFALGAN	SUPP. 150mg/SUPP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PERFALGAN	SUPP. 300mg/SUPP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
PERFALGAN	SUPP. 600mg/SUPP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
QUESTRAN	PD.OD.SD. 4g/SACHET	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
STADOL NS	NASAL SPRAY 10mg/ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
ULTRACEF	CAPS 500mg/CAP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
ULTRACEF	PD.ORA.SUS 125mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
ULTRACEF	PD.ORA.SUS 250mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
ULTRACEF	PD.ORA.SUS. 500mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VAGMYCIN	VAG.TAB (100+50)mg/TAB	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	CAP. 250mg/CAP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	CAP. 500mg/CAP	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	DR.PD.INJ. 250mg/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	DR.PD.INJ. 500mg/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	PD.ORA.SUS 125mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	DR.PD.INJ. 1g/VIAL	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ
VELOSEF	PP. ORA. SUS. 250mg/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB ΕΠΕ

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 \* ΑΘΗΝΑ 104 32 \* ΤΗΛ. 210 52 79 000 \* FAX 210 52 21 004  
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> - e-mail: [webmaster.et@et.gr](mailto:webmaster.et@et.gr)



\* 0 2 0 0 8 3 0 2 5 0 5 0 7 0 0 0 4 \*